Primary packaging unit for film-like or oblate-like administered shapes

Publication number: DE19800682

Publication date:

1999-07-15

Inventor:

CREMER KARSTEN DR (DE); LUDWIG KARIN (DE); ANHAEUSER DIETER (DE); SCHUMANN KLAUS (DE);

STEINBORN PETER (DE); BUNGARTEN UWE (DE)

Applicant:

LOHMANN THERAPIE SYST LTS (DE)

Classification:

- international: B65B9/02; B65D75/52; B65B9/00; B65D75/52; (IPC1-

7): B65D75/42; B65B9/02; B65B61/04; B65D75/62

- european:

B65B9/02; B65D75/52H

Application number: DE19981000682 19980110 Priority number(s): DE19981000682 19980110

Also published as:

WO9935051 (A1) EP1045799 (A1)

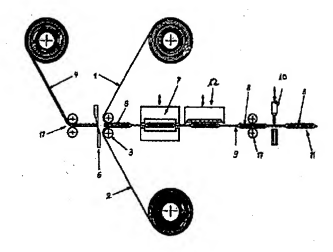
> US6655112 (B1) EP1045799 (A0) CA2317491 (A1)

more >>

Report a data error here

Abstract of **DE19800682**

The invention relates to a primary packaging unit for film-like or oblate-like administered shapes used for oral application. The packaging unit each comprises a section of a packing upper (1) and lower (2) web. The invention is characterized in that a plurality of dosing units (5) of a film-like or oblate-like administered shape are arranged at a distance from one another and are individual sealed inside compartments (8) of a primary packaging unit. Said compartments are produced without cold or heat forming the packing material. The invention is also characterized by having perforations which are located between compartments (8), said perforations permitting the separation of individual compartments (8) according to need.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

® Offenlegungsschrift

[®] DE 198 00 682 A 1

Aktenzeichen:Anmeldetag:

② Anmeldetag: 10. 1.98③ Offenlegungstag: 15. 7.99

(5) Int. Cl.⁶: **B 65 D 75/42**

B 65 D 75/62 B 65 B 9/02 B 65 B 61/04

(1) Anmelder:

LTS Lohmann Therapie-Systeme GmbH, 56567 Neuwied, DE

(74) Vertreter:

Flaccus, R., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 50389 Wesseling

(72) Erfinder:

198 00 682.9

Cremer, Karsten, Dr., 53119 Bonn, DE; Ludwig, Karin, 56589 Datzeroth, DE; Anhäuser, Dieter, 56581 Melsbach, DE; Schumann, Klaus, 56567 Neuwied, DE; Steinborn, Peter, 56567 Neuwied, DE; Bungarten, Uwe, 56567 Neuwied, DE

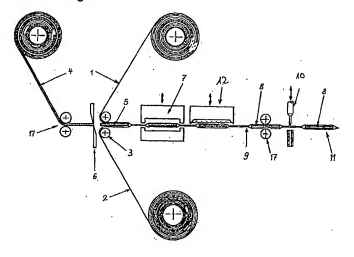
56 Entgegenhaltungen:

DE 27 46 414 A1 DE 24 32 925 A1 US 30 07 848 US 28 36 291 EP 02 19 762 A1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (A) Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartige Darreichungsformen
- in Eine Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartige Darreichungsformen zur oralen Applikation mit je einem Abschnitt einer Packstoffober- (1) und -unterbahn (2) ist dadurch gekennzeichnet, daß mehrere Dosiseinheiten (5) einer film- oder oblatenartigen Darreichungsform im Abstand zueinander einzeln in flachen, ohne Kalt- oder Heißverformung des Packmaterials erzeugten Kompartimenten (8) eingesiegelt in einer Primärverpackungseinheit vorliegen, und sich zwischen Kompartimenten (8) Perforationen befinden, welche die bedarfsweise Abtrennung einzelner Kompartimente (8) ermöglichen.



Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Primärverpakkungseinheit für film- oder oblatenartige Darreichungsformen zur oralen Applikation. Insbesondere betrifft sie eine Primärverpackungseinheit, welche aus der zu verpackenden film- oder oblatenartigen Darreichungsform sowie jeweils einem Abschnitt einer Packstoffober- und einer -unterbahn gebildet wird.

Film- oder oblatenartige Darreichungsformen zur oralen 10 Applikation sind u. a. aus den Patent- bzw. Offenlegungsschriften US 3 007 848, DE 24 32 925, DE 27 46 414, EP 219 762 bekannt. Sie unterscheiden sich von konventionellen festen Darreichungsformen wie Tabletten oder Kapseln insbesondere durch ihre geometrische Form und durch ihre 15 Herstellung. Ihnen gemeinsam ist eine dünne, flächige Formgebung, wobei sich durch Unterschiede in der Flexibilität, Sprödigkeit, Glätte oder Konsistenz entweder ein filmbzw. folienartiger, ein papierähnlicher oder ein oblatenartiger Charakter ergibt. Für die Herstellung wurden insbesondere die in der industriellen Folienproduktion angewandten Extrusions- und Beschichtungsverfahren empfohlen.

Je nach Anwendungszweck bieten sich zwei Grundtypen der Ausgestaltung an. Zum einen gehören schnellzerfallende bzw. schnellfreisetzende Varianten für den Zerfall in 25 der Mundhöhle unmittelbar nach der Applikation unter Freisetzung eines Wirkstoffes, wobei sich der Begriff "schnellzerfallend" im Sinne dieser Erfindung auf eine Zerfallszeit von einigen Sekunden bis zu maximal einigen Minuten unter Einwirkung von Speichelflüssigkeit beziehen soll. Zum 30 anderen sind langsam oder praktisch gar nicht zerfallende Varianten bekannt, die sich insbesondere zur langsamen und kontinuierlichen Wirkstoffabgabe eignen und durch Zusatz von mucoadhäsiven Stoffen in der Lage sind, während der Wirkstoffabgabe an der Mundschleimhaut zu haften. Beide 35 Grundtypen lassen sich so gestalten, daß sie in Abhängigkeit vom eingearbeiteten Wirkstoff für eine lokale Therapie der Mundschleimhaut oder für die systemische Wirkstoffapplikation geeignet sind.

Die Konfektionierung dieser Darreichungsformen in Primärverpackungseinheiten läßt sich nicht ohne weiteres mit
den für konventionelle pharmazeutische Produkte wie Kapseln oder Tabletten üblichen Verfahren, Packmitteln oder
Maschinen bewerkstelligen. Eine unter modernen Gesichtspunkten konzipierte Primärverpackungseinheit für einzeldosierte feste Darreichungsformen soll einerseits das Produkt
vor äußeren Einflüssen schützen, andererseits eine bewußte
und nachprüfbare Entnahme einer einzigen Dosiseinheit
zum gewünschten Einnahmezeitpunkt ermöglichen, wobei
die Entnahme der Dosiseinheit aus der Primärverpackungseinheit so zu erfolgen hat, daß die Darreichungsform nicht
beschädigt wird.

Während Tabletten und Kapseln häufig in größerer Anzahl in Gläser oder Dosen abgefüllt werden, was den genannten Anforderungen kaum genügen kann, ist es vielfach 55 üblich, Dosiseinheiten in Blister- oder Tiefziehpackungen zu verpacken. Derartige Primärverpackungseinheiten enthalten eine Mehrzahl von Dosiseinheiten, die jeweils individuell in einen Hohlraum zwischen zwei Packstoffbahnabschnitten eingesiegelt werden. Der Hohlraum wird vor dem 60 Befüllen durch Heiß- oder Kaltverformung der Packstoffunterbahn mit Hilfe eines entsprechenden Werkzeugs geschaffen. Nach dem Befüllen der Hohlräume wird die Packstoffoberbahn zugeführt und mit der Unterbahn zusammengesiegelt.

Die Entnahme einer Dosiseinheit erfolgt bei modernen Blisterpackungen dadurch, daß auf die Außenseite der verformten Stellen der Packstoffunterbahn und damit auf die 2

Tablette oder Kapsel, die sich in dem durch die Verformung geschaffenen Hohlraum befindet, mit dem Finger ein Druck ausgeübt wird, welcher ausreichend ist, um die Packstoffoberbahn zu durchbrechen und die Dosiseinheit herauszudrücken. Dies ist jedoch nur dann möglich, wenn das Material der Packstoffoberbahn eine bestimmte Festigkeit nicht überschreitet.

Dieses Konzept für Primärverpackungseinheiten hat zwar für konventionelle Darreichungsformen eine weite Verbreitung gefunden, ist aber für Darreichungsformen mit filmoder oblatenartiger Ausgestaltung mit erheblichen Nachteilen verbunden. Bei hierzu durchgeführten Versuchen haben sich zwei Nachteile als besonders gravierend herausgestellt, von denen einer das Herstellen, der andere die Entnahme von Dosiseinheiten aus Primärverpackungseinheiten dieser Art betrifft

Bei film- oder oblatenartigen oralen Darreichungsformen handelt es sich in der Regel - insbesondere bei den schnell freisetzenden Varianten - um sehr viel leichtere und weniger kompakte als bei konventionellen Tabletten oder Kapseln. Die vorgeschlagenen Abmessungen der film- oder oblatenartigen Dosiseinheiten liegen bei circa 1 cm² (z. B. DE 27 46 414) bis 3 cm² oder mehr (z. B. DE 24 32 925) und einer Dicke von etwa 0,05 bis 1 mm (z. B. DE 24 32 925). Bei der Verwendung der üblichen pharmazeutischen Grundstoffe ergeben sich demnach Dosiseinheiten mit einer Masse von etwa 5 bis 100 mg, wobei die typischen und bevorzugten Ausgestaltungen eher im unteren Sektor dieser Spanne liegen dürften. Nun hat es sich gezeigt, daß es mit größeren Schwierigkeiten verbunden ist, solch dünne Filme oder Oblaten in Blister einzulegen. Insbesondere bei höheren Maschinengeschwindigkeiten bewirken Luftbewegung, verursacht durch sich bewegende Maschinenteile, und häufig auch eine elektrostatische Aufladung der Packstoffe, daß sich die Dosiseinheiten nicht korrekt im Blister positionieren lassen oder nach der Positionierung wieder aus dem Blister geweht werden. Wenn es auch durchaus möglich ist, tiefgezogene Primärverpackungseinheiten mit oralen Filmen oder Oblaten herzustellen, so ist es dennoch aufgrund der dargestellten Probleme ein aufwendiges und wenig effizientes Verpackungskonzept.

Die Entnahme der film- oder oblatenartigen Darreichungsformen aus Blisterpackungen, die den konventionellen Primärverpackungen für Tabletten oder Kapseln entsprechen, ist ebenfalls problematisch. Eine in einer Vertiefung liegende flächige Dosiseinheit kann kaum durch das Material der Packstoffoberbahn gedrückt werden; dazu besitzt sie weder das notwendige Format noch die mechanische Festigkeit. Die Gefahr, die Dosiseinheit beim Herausdrücken zu beschädigen, ist relativ groß. Selbst wenn man versucht, das Material der Packstoffoberbahn zunächst auf andere Art, z. B. mit dem Fingernagel zu durchbrechen, ist es nicht einfach, eine flache Dosiseinheit in der offengelegten Vertiefung zu greifen und zu entnehmen, es sei denn, man wählt sehr große Vertiefungen, was aus anderen Gründen wie etwa dem zu großen eingeschlossenen Luftraum im Verhältnis zur geringen Masse der Darreichungsform nachteilig ist.

Zusätzliche Schwierigkeiten bei der konventionellen Konfektionierung ergeben sich dann, wenn die film- oder oblatenartigen Darreichungsformen eine eher bruchige, zerbrechliche Beschaffenheit aufweisen. In diesem Fall kann eine formsteife Blisterverpackung zwar einen gewissen Produktschutz während der Lagerung gewährleisten, macht jedoch die Entnahme der Dosiseinheiten umso schwerer.

Abgesehen von diesen Nachteilen konventioneller Blisterverpackungen für film- oder oblatenartige Darreichungsformen ist die Auswahl an geeigneten Packmaterialien für Blisterpackungen begrenzt; die verfügbaren Materialien ge3

hören außerdem nicht zu den besonders kostengünstigen Packstoffen.

Einige Lösungsansätze zur Schaffung einer Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartigen Darreichungsformen ohne die beschriebenen Nachteile des Standes der Technik finden sich in US 3 007 848. Die hier dargestellten Lösungsansätze sind für alle film- und oblatenartigen Darreichungsformen teilweise interessant, obwohl sich US 3 007 848 im Unterschied zu der vorliegenden Erfindung im engeren Sinne auf (1) durch Extrusion oder durch 10 Bedruckung eßbarer Folien hergestellte Oblaten bezieht, welche (2) nicht zur Anwendung im Mundraum, sondern zum Verschlucken bestimmt sind und (3) hierzu optional zunächst in Folienstreifen von einer eßbaren, glatten und leicht zu verschluckenden Folie eingesiegelt werden. Dennoch 15 lehrt die zitierte Schrift das Verpacken von Oblaten durch Einsiegeln der Dosiseinheiten zwischen zwei Folien, welche im verallgemeinerten Sinne als Packstoffe zu verstehen sind. Darüber hinaus lehrt sie das nur "leichte" Einsiegeln der Dosiseinheiten zur einfacheren Öffnung der Komparti- 20 mente und zur Entnahme der Oblaten. Schließlich offenbart sie ebenso einen ungesiegelten Randbereich im Packmaterial, der das Anfassen der Packstoffolien und das Auseinanderziehen zur Entnahme der Oblaten erleichtert.

Dennoch sind auch in US 3 007 848, welche einen der 25 vorliegenden Erfindung nahestehenden Stand der Technik darstellt, nicht alle Anforderungen für eine geeignete Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartigen Darreichungsformen erfüllt; einige Nachteile und Probleme bleiben ungelöst bzw. entstehen erst durch die vorgeschlagene 30 Ausgestaltung der Verpackungseinheit.

Zum einen enthält die dort vorgeschlagene Verpackungseinheit jeweils nur eine Oblate, wenn man von dem Zwischenprodukt absieht, welches eine nicht definierte, jedoch sehr große Anzahl von verpackten Dosiseinheiten sozusa- 35 gen als aufrollbare Bandware darstellt. Eine praktikable Primärverpackungseinheit soll im Regelfall jedoch aus verschiedenen Gründen eine klar definierte Mehrzahl von Dosiseinheiten enthalten. Aus der Nichteinhaltung dieser Forderung ergeben sich deutliche Nachteile für die Sekundärverpackung: Zunächst müssen die nach US 3 007 848 abgetrennten kleinen Primärverpackungseinheiten mit je einer Oblate gefüllt, gesammelt, zu Packungsgrößen von beispielsweise 20 Stück gezählt und zusammengefaßt werden, was mit erheblichem Aufwand verbunden ist und zu unhandlichen Sekundärverpackungsformaten führt. Zur späteren Entnahme müßte jeweils eine Primärverpackungseinheit herausgenommen, geöffnet und die Oblate entnommen werden, wobei die Kontrolle über die bis zu einem bestimmten Zeitpunkt erfolgten Einnahmen sehr schwierig ist. Beispielsweise wird es bei einer Sekundärverpackungseinheit mit 50 Oblaten kaum möglich sein, ohne aufwendiges Nachzählen der noch vorhandenen Oblaten zu überblicken, ob eine bestimmte fällige Einnahme schon erfolgte oder nicht.

Es ist daher die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine 55 Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartige Darreichungsformen zu schaffen, die allen genannten Anforderungen genügt, ohne die beschriebenen Nachteile des Standes der Technik aufzuweisen.

Die Lösung der Aufgabe geschieht durch die Bereitstellung einer Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartige Darreichungsformen zur oralen Applikation mit je einem Abschnitt einer Packstoffober- und -unterbahn, die dadurch gekennzeichnet ist, daß mehrere Dosiseinheiten einer film- oder oblatenartigen Darreichungsform im Abstand zueinander einzeln in flachen, ohne Kalt- oder Heißverformung des Packmaterials erzeugten Kompartimenten eingesiegelt in einer Primärverpackungseinheit vorliegen, und

4

daß sich zwischen den Kompartimenten Perforationen befinden, welche die bedarfsweise Abtrennung einzelner Kompartimente ermöglichen.

Diese Kombination von Merkmalen ist notwendig, um zu der geforderten, praktikablen Primärverpackungseinheit zu kommen. Es läßt sich nämlich das Konzept aus US 3 007 848 nicht ohne weiteres nur dahingehend variieren, daß aus dem Zwischenprodukt, welches z. B. als Rollen- oder Bandware vorliegt, durch Zerschneiden derselben - nicht, wie gefordert, nach jeder Oblate, sondern etwa nur nach jeder zehnten Oblate die Lösung schon erreicht wäre. Eine so gewonnene Verpackungseinheit enthielte zwar eine definierte Mehrzahl von Dosiseinheiten; diese könnten allerdings nicht auf einfache Weise und ohne Probleme entnommen werden. Versuche haben gezeigt, daß beim Öffnen einer solchen Verpackung zur Entnahme einer Dosiseinheit im Regelfall die Siegelnähte oder Siegelflächen um mehrere Dosiseinheiten herum gleichzeitig geöffnet werden, so daß mehrere Dosiseinheiten offenliegen und durch die Primärverpackung nicht mehr geschützt werden. Die gezielte Entnahme einer einzigen Dosiseinheit mittels Durchdrücken durch den Primärpackstoff ist ja, wie oben beschrieben, aufgrund der geringen mechanischen Festigkeit der Darreichungsform im Verhältnis zum Primärpackstoff ebenfalls nicht möglich.

Es wurde gefunden, daß sich eine Primärverpackungseinheit, die die Aufgaben der Erfindung zufriedenstellend erfüllt, zusätzlich ein weiteres Merkmal aufweisen muß, nämlich eine Perforation zwischen den Kompartimenten, in denen sich die einzelnen Dosiseinheiten befinden, und zwar eine solche Perforation, die es ermöglicht, bedarfsweise zur Entnahme einer einzelnen Dosiseinheit zunächst das Kompartiment dieser Dosiseinheit aus der Primärverpackungseinheit herauszutrennen, um anschließend das Kompartiment öffnen zu können, ohne weitere Kompartimente zu beschädigen. Die Perforation bietet außerdem den Vorteil, daß sie es bei entsprechender Ausgestaltung mit möglichst nur wenigen, kleinen Haltepunkten ebenfalls gestattet, ein Kompartiment ohne dessen vorherige Heraustrennung aus der Primärverpackungseinheit gezielt zu öffnen, ohne weitere Kompartimente gleichzeitig zu öffnen.

Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit besteht in dem relativ kleinen Gasraum der Kompartimente, in denen sich die Dosiseinheiten befinden. Oxidations- oder feuchtigkeitsempfindliche Produkte können daher bei geeigneter Wahl der Primärpackstoffe weitgehend vor den schädlichen Einflüssen von Luftsauerstoff und Luft feuchte geschützt werden.

Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit ist in dem geringen Packstoffbedarf und dem handlichen, platzsparenden Format zu sehen. Beispielsweise lassen sich in einer Faltschachtel von 1 cm Höhe ohne weiteres 10 oder mehr Primärverpackungseinheiten mit je 10 Dosiseinheiten unterbringen.

Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit besteht in der Möglichkeit, als Packstoffunterbahn auch Materialien einzusetzten, die deutlich dünner und billiger sind als solche, die zur Herstellung von Blisterpackungen und zur Kalt- oder Heißverformung geeignet sind und eine bestimmte Mindestdicke und, dadurch bedingt, ein Mindestgewicht aufweisen müssen.

Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit besteht in der Möglichkeit, auf ihr durch Aufdrucke Therapieschemata zu visualisieren. So läßt sich beispielsweise eine Verpackungseinheit als Wochenpackung mit 7 Dosiseinheiten eines einmal täglich einzunehmenden Arzneimittels herstellen, wobei die einzelnen Kompartimente der Verpackungseinheit mit den Namen oder Abkür-

zungen der Wochentage bedruckt sind. Anhand dieses aufgedruckten Therapieschemas können Patienten sehr einfach ihre Einnahmen kontrollieren. In einer bevorzugten Ausführung enthält der Erfindungsgegenstand Aufdrucke.

5

Da film- oder oblatenartige Darreichungsformen, wie z. B. in DE 24 32 925 beschrieben, besonders vorteilhaft zunächst als Gießfolie hergestellt werden, aus der die Dosiseinheiten durch Schneiden oder Stanzen gewonnen werden können, enthält eine weitere bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit Dosisteinheiten, welche Abschnitte oder Stanzlinge von Gießfolien darstellen. Gießfolien im Sinne dieser Erfindung schließen alle folienartigen Zubereitungen ein, welche durch das Gießen von Trägermaterialien oder deren Beschichten mit polymerhaltigen Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen 15 mit anschließender Trocknung erzeugt wurden.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit enthält Siegelnähte oder Siegelflächen zwischen dem Packstoffoberbahnabschnitt und dem -unterbahnabschnitt, welche peelbar sind. 20 Peelbar im Sinne dieser Erfindung umfaßt alle Siegelnähte oder Siegelflächen, die mit mäßiger Abziehkraft, z. B. weniger als ca. 10 N/15 mm, getrennt werden können, wobei in der Regel die Integrität der Packstoffbahnabschnitte erhalten bleibt. Zur Erzeugung solcher peelbarer Siegelnähte 25 werden spezielle Siegelmedien, z. B. sog. "Peel-PE", ein spezielles Polyethylen, welches in der Regel ein weiteres Polymer wie etwa Polystyrol enthält, verwendet und spezielle Siegelbedingungen (Druck, Zeit, Temperatur) eingesetzt. Es ist jedoch auch möglich, konventionelle Siegelme- 30 dien unter solchen Bedingungen zu siegeln, daß kein Verbund in Form einer durchgeschmolzenen Siegelnaht, sondern eine peelbare Naht entsteht.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit sieht vor, daß sich neben jedem Kompartiment außerhalb der Siegelflächen oder Siegelnähte auf mindestens einer Seite ein ungesiegelter Rand befindet. Dieser dient als Anfaßlaschen dazu, den Abschnitt der Packstoffober- und der -unterbahn leicht greifen und die Packstoffe unter Öffnung eines Kompartimentes trennen zu können. In einer weiterhin bevorzugten Ausführungsform sind diese Anfaßlaschen bzw. ungesiegelten Ränder jeweils unterschiedlich lang für den Packstoffober- und -unterbahnabschnitt. Wenn nämlich einer der beiden Packstoffbahnabschnitte am Rand übersteht, ist er besonders leicht zu greifen und von dem zweiten Packstoffbahnabschnitt wegzubiegen, wodurch auch dieser dann leichter zu greifen ist.

Packstoffbahnen zur Herstellung erfindungsgemäßer Primärverpackungseinheiten können einschichtig, werden aber 50 in der Regel mehrschichtig sein, um die Anforderungen erfüllen zu können, die an moderne Packstoffe und im Zusammenhang mit film- oder oblatenartigen Darreichungsformen gestellt werden müssen. Häufig vorkommende Schichten sind dabei z. B. Kraftpapier zur Erzeugung von Steifigkeit, 55 Kunststoffolien für die Zugfestigkeit und Dichtigkeit des Packstoffes, Siegellacke zur besseren Siegelfähigkeit, Schutzlacke zur Imprägnierung des Kraftpapiers, Aluminium für eine besonders hohe Dichtigkeit, Leime für den Zusammenhalt einzelner Schichten, u.s.w. Optimierte Packstofflaminate enthalten unter ökonomischen Gesichtspunkten nicht mehr Schichten und keine größeren Schichtdicken als für den jeweiligen Zweck notwendig ist.

In bestimmten Fällen wird es notwendig sein, für eine erfindungsgemäße Primärverpackungseinheit ein bestimmtes 65 Packstofflaminat sowohl als Packstoffoberbahn als auch als -unterbahn einzusetzen. Wenn beispielsweise eine besonders hohe Gasdichtigkeit erforderlich ist, wie sie nur mit ei-

ner Sperrschicht aus Aluminium erzielt werden kann, wird man dieses Element in beiden Packstoffbahnen benötigen.

In anderen Fällen können jedoch an die Oberbahn und die Unterbahn unterschiedliche Anforderungen gestellt werden. Wenn eine Primärverpackung z. B. eine bestimmte Mindeststeifigkeit haben soll – und zur besseren Handhabbarkeit verwendet eine bevorzugte Ausgestaltungsform der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit eine Packstoffbahn mit einer Biegesteifigkeit von mindestens x bei einer gemeinsamen Mindeststärke von y µm – reicht es aus, wenn diese Steifigkeit vorwiegend durch eine der Packstoffbahnen vermittelt wird, während die andere Packstoffbahn nach anderen ökonomischen oder technischen Gesichtspunkten optimiert sein kann.

Eine weitere bevorzugte Variante der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit mit zwei unterschiedlich aufgebauten Packstoffbahnen enthält einen transparenten Packstoffoberbahnabschnitt, durch den die Dosiseinheiten der Darreichungsform durch die unversehrte Packung hindurch sehen kann. Dabei ist die Definition von Ober- und Unterbahn willkürlich; im Sinne dieser Erfindung soll bei einer Verwendung einer transparenten und einer nicht transparenten Packstoffbahn die transparente Bahn als Oberbahn definiert werden. Einer der Vorteile dieser Variante ist die einfache visuelle Überprüfbarkeit der Kompartimente bzw. der Dosiseinheiten und ihres Zustandes. Ein weiterer Vorteil ist, daß sich durch eine transparente Oberbahn hindurch eine Bedruckung der Oberseite der Unterbahn oder auch der Dosiseinheiten erkennen läßt. Da solche Bedruckungen, wie bereits beschrieben, Vorteile u. a. hinsichtlich der Einnahmekontrolle aufweisen, enthält eine bevorzugte Variante der erfindungsgemäßen Primärverpackungseinheit einen transparenten Packstoffoberbahnabschnitt und entweder einen auf der Oberseite bedruckten Unterbahnabschnitt oder auf der Oberseite bedruckte Dosiseinheiten.

Erfindungsgemäße Verpackungseinheiten eignen sich für alle film- oder oblatenartigen Darreichungsformen, die dem Stand der Technik bekannt sind. Hierzu gehören einfache, einschichtige Zubereitungen, die in der Regel im Speichel schnell zerfallen, jedoch auch mehrschichtige Systeme, die über längere Zeit an der Schleimhaut haften und ihren Wirkstoff abgeben, und deren Schichten dementsprechend unterschiedlich zusammengesetzt sind, wobei mindestens eine Schicht im Speichel langsam oder gar nicht zerfallsfähig ist und eine weitere Schicht mucoadhäsive Eigenschaften aufweist.

Erfindungsgemäße Primärverpackungseinheiten lassen sich überraschend effizient maschinell fertigen. Ein bevorzugtes Herstellverfahren, schematisch in Fig. 1 dargestellt, für Verpackungseinheiten mit quadratischen oder rechteckigen Dosiseinheiten (5) setzt sich aus mindestens den folgenden prinzipiellen Verfahrensschritten zusammen, die bedarfsweise durch weitere Schritte zur Bedruckung, zusätzlichen Formgebung der Verpackungseinheit o. ä., ergänzt werden. Dabei werden in einem ersten Schritt eine Packstoffoberbahn (1) und eine -unterbahn (2) ohne Kalt- oder Heißverformung über jeweils eine Umlenkwelle (3) aufeinandergeführt, wobei gleichzeitig die film- oder oblatenartige Darreichungsform (4) mit Hilfe von Rollen- oder Zangenvorzügen (17) zwischen die beiden Packstoffbahnen geführt wird. Vorteilhaft ist es, wenn die film- oder oblatenartige Darreichungsform bereits als Bahnware – einbahnig oder mehrbahnig parallel im Abstand zueinander - mit der gewünschten Breite der Dosiseinheiten (5) zugeführt wird. Ebenso vorteilhaft ist es, den Durchmesser der Umlenkwellen kleiner als die Länge der Dosiseinheiten in Laufrichtung der Bahnen zu wählen. In einem weiteren Verfahrensschritt

werden Dosiseinheiten (5) aus der bahnförmigen Darrei-

7

chungsform durch eine Querschneidevorrichtung (6) vereinzelt, welche unmittelbar vor den Umlenkwellen positioniert ist. In einem weiteren Verfahrensschritt werden die beiden Packstoffbahnen mit Hilfe eines beheizten Siegelwerkzeugs (7) derart gegeneinander gesiegelt, daß die vereinzelten Dosiseinheiten (5) in Kompartimenten (8) eingesiegelt werden und vollständig von Siegelnähten bzw. Siegelflächen (9) umgeben sind. In einem weiteren Verfahrensschritt werden durch eine Stanzvorrichtung (12) Perforationen zwischen den Kompartimenten (8) eingestanzt. In einem weiteren 10 Verfahrensschritt können Primärverpackungseinheiten (11) durch eine zweite Querschneide- oder Stanzvorrichtung abgeteilt werden.

Insbesondere dann, wenn Dosiseinheiten (5) mit anderer Geometrie als rechteckige oder quadratische gewünscht 15 werden, ist ein weiteres mehrschrittiges Herstellverfahren bevorzugt, welches in Fig. 2 schematisch dargestellt ist. Auch die hier beschriebenen Verfahrensschritte lassen sich bedarfsweise ergänzen oder in der Reihenfolge variieren. Das Verfahren enthält in einem Verfahrens schritt die Bereit- 20 stellung eines Laminates (13) aus der bahnförmigen, filmoder oblatenartigen Darreichungsform (4) und einer Trägerfolie (14), aus dem in einem weiteren Schritt mit einer Stanzvorrichtung (15) die Dosiseinheiten (5) ausgestanzt werden, ohne daß dabei die Trägerfolie (14) durchgestanzt 25 wird. In einem weiteren Verfahrensschritt wird das angestanzte Laminat (13) mit Hilfe von Rollen- oder Zangenvorzügen (17) über eine Kante oder Umlenkwelle (18) so umgelenkt, daß sich dabei die Dosiseinheiten (5) von der Trägerfolie (14) lösen. Bedarfsweise kann hierzu auch zusätz- 30 lich ein Abstreifer (16) verwendet werden. In einem weiteren Verfahrensschritt werden eine Packstoffoberbahn (1) und eine -unterbahn (2) ohne Kalt- oder Heißverformung über jeweils eine Umlenkwelle (3) aufeinandergeführt, wobei gleichzeitig die sich von der Trägerfolie (14) ablösenden 35 Dosiseinheiten (5) zwischen die beiden Packstoffbahnen (1 und 2) geführt werden. In einem weiteren Verfahrens schritt werden die beiden Packstoffbahnen mit Hilfe eines beheizten Siegelwerkzeugs (7) entsprechend Fig. 1 derart gegeneinander gesiegelt, daß die vereinzelten Dosiseinheiten (5) 40 in Kompartimenten (8) eingesiegelt werden und vollständig von Siegelnähten bzw. Siegelflächen (9) umgeben sind. In einem weiteren Verfahrensschritt werden durch eine Stanzvorrichtung (12) Perforationen zwischen den Kompartimenten (8) eingestanzt. In einem weiteren Verfahrensschritt kön- 45 nen Primärverpackungseinheiten (11) durch eine zweite Querschneide- oder Stanzvorrichtung vereinzelt werden.

Patentansprüche

- 1. Primärverpackungseinheit für film- oder oblatenartige Darreichungsformen zur oralen Applikation mit je einem Abschnitt einer Packstoffober- (1) und -unterbahn (2), dadurch gekennzeichnet, daß
 - (a) mehrere Dosiseinheiten (5) einer film- oder 55 oblatenartigen Darreichungsform im Abstand zueinander einzeln in flachen, ohne Kalt- oder Heißverformung des Packmaterials erzeugten Kompartimenten (8) eingesiegelt in einer Primärverpackungseinheit vorliegen, und 60
 - (b) sich zwischen Kompartimenten (8) Perforationen befinden, welche die bedarfsweise Abtrennung einzelner Kompartimente (8) ermöglichen.
- 2. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die film- oder oblatenartige 65 Darreichungsform (4) eine Gießfolie und die Dosiseinheiten (5) durch Schneiden oder Stanzen gewonnene Abschnitte dieser Gießfolie darstellen.

8

- 3. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß Kompartimente (8) durch peelbare oder leicht lösbare Siegelflächen (9) oder Siegelnähte begrenzt sind.
- 4. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie neben jedem Kompartiment (8) außerhalb der Siegelflächen (9) oder Siegelnähte auf mindestens einer Seite einen ungesiegelten Rand (19) aufweist.
- 5. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Abschnitt der Packstoffoberbahn (1) im ungesiegelten Rand (19) eine andere Flächenausdehnung aufweist als der Abschnitt der Packstoffunterbahn (2).
- 6. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sich die Packstoffober- (1) und -unterbahn (2) in Aufbau und Material gleichen.
- 7. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sich die Packstoffober- (1) und -unterbahn (2) in Aufbau oder Material voneinander unterscheiden.
- 8. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Packstoffoberbahn (1) transparent ist.
- 9. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Summe der Flächengewichte der beiden verwendeten Packstoffbahnen (1, 2) mindestens 120 g/m² und die Biegesteifigkeit einer der verwendeten Packstoffbahnen (1, 2) mindestens 2 cN·cm² beträgt.
- 10. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Packstoffunterbahn (2) zumindest auf ihrer zur Packstoffoberbahn (1) gerichteten Seite bedruckt ist.
- 11. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß Dosiseinheiten (5) der filmoder oblatenartigen Darreichungsform (4) zumindest auf ihrer zur Packstoffoberbahn (1) gerichteten Seite bedruckt sind.
- 12. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die film- oder oblatenartige Darreichungsform (4) aus einer einheitlichen Schicht besteht.
- 13. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die film- oder oblatenartige Darreichungsform (4) im Speichel schnell zerfallsfähig ist.
- 14. Primärverpackungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die film- oder oblatenartige Darreichungsform (4) aus mehreren Schichten mit unterschiedlichen Eigenschaften besteht.
- 15. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß zumindest eine der Schichten der film- oder oblatenartigen Darreichungsform (4) im Speichel nicht oder nur langsam zerfällt.
- 16. Primärverpackungseinheit nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß eine der Schichten der filmoder oblatenartigen Darreichungsform (4) mucoadhäsive Eigenschaften besitzt.
- 17. Verfahren zur Herstellung einer Primärverpakkungseinheit nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
 - in einem ersten Schritt eine Packstoffoberbahn (1) und eine Packstoffunterbahn (2) ohne Kaltoder Heißverformung über pro Bahn jeweils eine Umlenkwelle (3) aufeinandergeführt und gleich-

zeitig eine oder mehrere Bahnen (4) der film- oder oblatenartigen Darreichungsform mit Hilfe von Rollen- oder Zangenvorzügen (17) zwischen die beiden Packstoffbahnen (1, 2) geführt werden,

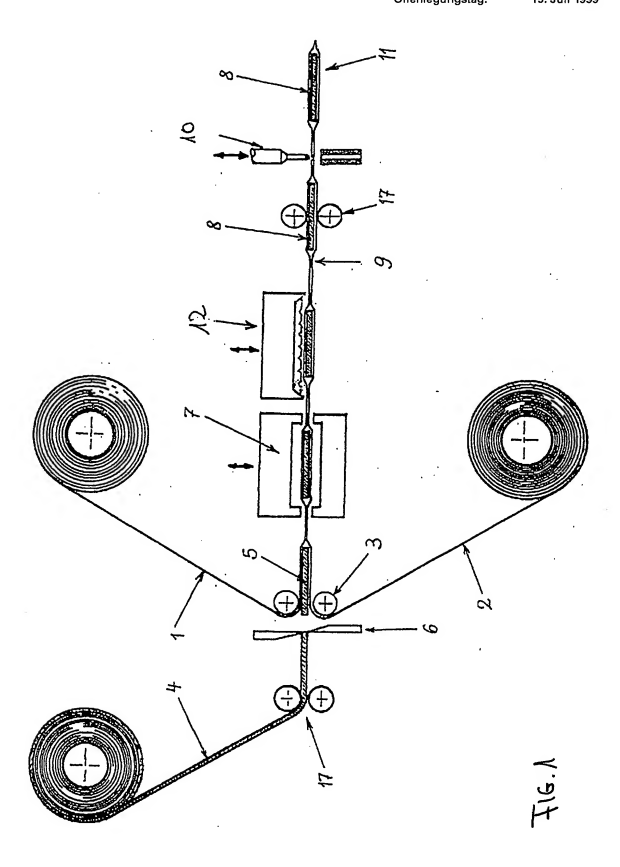
- in einem weiteren Schritt durch eine erste Querschneidevorrichtung (6) Dosiseinheiten taktweise aus der bahnförmigen pharmazeutischen Zubereitung (4) vereinzelt werden,
- in einem weiteren Schritt die Packstoffbahnen (1, 2) mit Hilfe eines beheizten Siegelwerkzeuges 10
 (7) abschnittsweise derart gegeneinander gesiegelt werden, daß Kompartimente (8), in denen sich die Dosiseinheiten (5) befinden, von Siegelnähten (9) oder Siegelflächen umgeben sind, und in einem weiteren Schritt mit einem Stanzwerkzeug (12) Perforationen zwischen den Kompartimenten (8) erzeugt werden.
- 18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß in einem weiteren Schritt durch eine Querschneide- oder Stanzvorrichtung einzelne Primär- 20 verpackungseinheiten (11) abgeteilt werden.
- 19. Verfahren zur Herstellung einer Primärverpakkungseinheit (11) nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
 - in einem ersten Schritt ein Laminat (13) aus der 25 film- oder oblatenartigen Darreichungsform (4) und einer Trägerfolie (14) bereitgestellt wird,
 - in einem weiteren Schritt aus dem Laminat (13)
 Dosiseinheiten (5) der film- oder oblatenartigen
 Darreichungsform (4) ausgestanzt werden, ohne 30 daß dabei die Trägerfolie (14) durchgestanzt wird,
 in einem weiteren Schritt das Laminat (13) über eine Kante oder eine Umlenkwelle (18) so umgelenkt wird, daß sich die ausgestanzten Dosiseinheiten (5) von der Trägerfolie (14) optional mit zusätzlicher Hilfe eines Abstreifers (16) ablösen,
 - in einem weiteren Schritt eine Packstoffoberbahn (1) und eine Packstoffunterbahn (2) ohne Kalt- oder Heißverformung über pro Bahn jeweils 40 eine Umlenkwelle (3) aufeinandergeführt und gleichzeitig die sich von der Trägerfolie (14) ablösenden Dosiseinheiten (5) zwischen die beiden Packstoffbahnen (1, 2) geführt werden,
 - in einem weiteren Schritt die Packstoffbahnen 45 (1, 2) mit Hilfe eines beheizten Siegelwerkzeuges (7) abschnittsweise derart gegeneinander gesiegelt werden, daß Kompartimente (8), in denen sich Dosiseinheiten (5) befinden, von Siegelnähten (9) oder Siegelflächen umgeben sind, und 50 in einem weiteren Schritt mit einem Stanzwerk-
 - zeug (12) Perforationen zwischen den Kompartimenten (8) erzeugt werden.
- 20. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 17 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß in einem 55 weiteren Schritt durch eine Querschneide- oder Stanzvorrichtung einzelne Primärverpackungseinheiten (11) abgeteilt werden.

Hierzu 3 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

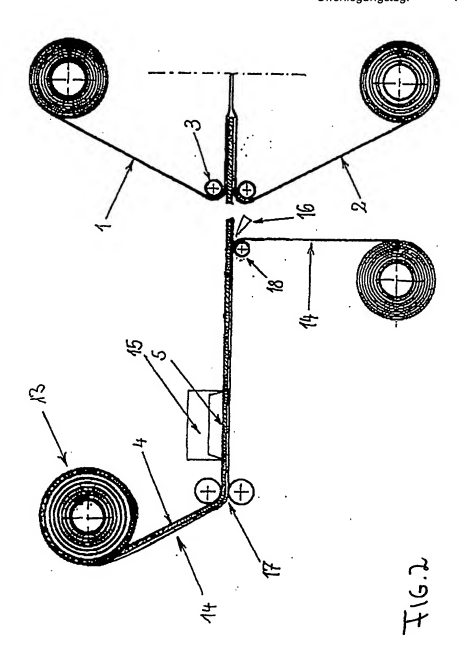
Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag:

DE 198 00 682 A1 B 65 D 75/4215. Juli 1999



Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag:

DE 198 00 682 A1 B 65 D 75/4215. Juli 1999



Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag:

DE 198 00 682 A1 B 65 D 75/4215. Juli 1999

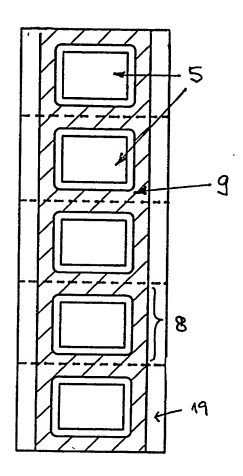


FIG.3